

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : **07-235292**

(43)Date of publication of application : **05.09.1995**

(51)Int.Cl.

H01M 4/02

H01M 4/58

H01M 10/40

(21)Application number : **06-022284**

(71)Applicant : **MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD**

(22)Date of filing : **21.02.1994**

(72)Inventor : **OKAMURA KAZUHIRO
INOUE KAORU
YAMAURA JUNICHI
KOBAYASHI SHIGEO**

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a nonaqueous electrolyte secondary battery with high capacity, less capacity drop in accordance with charge/discharge cycles, and less deterioration in performance during storage.

CONSTITUTION: In a nonaqueous electrolyte secondary battery comprising at least a positive electrode, a negative electrode, and a nonaqueous electrolyte containing esters, as an active material of the positive electrode, lithium nicklate, Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$) whose surface is covered with at least one of lithium cobalate, Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$) and lithium manganate, Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$) is used.

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平7-235292

(43) 公開日 平成7年(1995)9月5日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
H 0 1 M	4/02	C		
	4/58			
	10/40	Z		

審査請求 未請求 請求項の数 1 O L (全 5 頁)

(21) 出願番号 特願平6-22284

(22) 出願日 平成6年(1994)2月21日

(71) 出願人 000005821
松下電器産業株式会社
大阪府門真市大字門真1006番地

(72) 発明者 岡村 一広
大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

(72) 発明者 井上 薫
大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

(72) 発明者 山浦 純一
大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器産業株式会社内

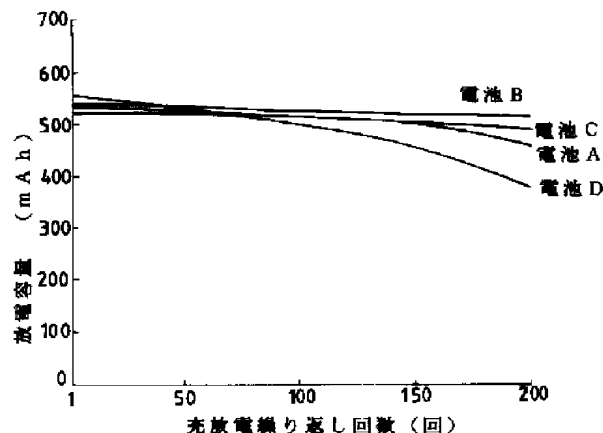
(74) 代理人 弁理士 小鍛冶 明 (外2名)
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解液二次電池

(57) 【要約】

【目的】 高容量で、充放電の繰返しに伴う容量低下、および電池の保存中における劣化の少ない、特性の優れた非水電解液二次電池を提供する。

【構成】 少なくとも正極と、負極と、エステル類を含有する非水電解液とからなる非水電解液二次電池において、前記正極の活物質としてニッケル酸リチウム Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$) の表面を、コバルト酸リチウム Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$) および、マンガン酸リチウム Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$) のうちの少なくとも1種で被覆したものをを用いるようにした。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも正極と、負極と、エステル類を含有する非水電解液とからなる非水電解液二次電池であって、前記正極の活物質はニッケル酸リチウム Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$) の表面を、コバルト酸リチウム Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$) および、マンガン酸リチウム Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$) のうちの少なくとも1種で被覆したものである非水電解液二次電池。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の利用分野】 本発明は、非水電解液二次電池に関し、特にその正極活物質の改良に関するものである。

【0002】

【従来の技術】 近年、電子機器のポータブル化、コードレス化が急速に進んでおり、これらの駆動用電源として小型・軽量で、高エネルギー密度を有し、充放電サイクル特性の優れた長寿命の二次電池への要望が高い。このような点で、非水電解液二次電池、特にリチウム二次電池はとりわけ高電圧・高エネルギー密度を有する電池として期待が大きい。

【0003】 上述の要望を満たすリチウム二次電池用の正極活物質の開発を目的として、近年盛んに材料の研究・開発がなされている。例えば、ニッケル化合物関連では $\text{Li}_y\text{Ni}_{2-y}\text{O}_2$ (特開平2-40861号公報) や $\text{Li}_{1-x}\text{NiO}_2$ (米国特許第4302518号明細書) などの提案があり、他の遷移金属化合物の関連では更に多くの開発事例が報告されており、一部実用化されているものもある。

【0004】 それらの化合物の中で、ニッケル酸リチウム Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$) (以後、 LiNiO_2 と記す) は、単位重量当たりの充放電容量が大きく、高容量の非水電解液二次電池の正極活物質としての可能性がある。

【0005】 また、電解液については、エステル類を含有するものがリチウム電池全般にわたって適用されている。

【0006】

【発明が解決しようとする課題】 しかし、 LiNiO_2 を正極活物質とし、エステル類を含有する非水電解液を用いた電池では充放電の繰返しに伴う容量低下、および電池の保存中における劣化が、他の化合物、例えばコバルト酸リチウム Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$) (以後、 LiCoO_2 と記す) やマンガン酸リチウム Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$) (以後、 LiMnO_2 と記す) を正極活物質とした電池に比べて大きいことが判った。

【0007】 エステル類と正極活物質との反応については、一部の系で報告されており、例えばThomasら (J. Electrochem. Soc., 132 (1985) 1521) によれば、炭酸プロピレンと LiCoO_2 の系で、 LiCoO_2 の表面に炭酸プロピレンを

成因とする重合体膜が生成され、充放電反応に伴うリチウムイオンの移動が阻害される。特にCが4価となり酸化力の増す充電状態で放置した場合は、正極活物質と電解液との反応が顕著となる。本発明者らが、前述のThomasらの報告と同様の解析手法を用いて LiNiO_2 、 LiCoO_2 、および LiMnO_2 について検討した結果、 LiNiO_2 は LiCoO_2 や LiMnO_2 よりも種々のエステル類との反応性が更に大きかった。よって、これが充放電の繰返しに伴う容量低下、および電池の保存中における劣化が大きいことの原因と考えられる。

【0008】

【課題を解決するための手段】 本発明は前記の問題点を鑑みて行ったものであり、その目的は、高容量という LiNiO_2 の特長を損なうことなく、非水電解液との反応を抑制し、充放電の繰返しに伴う容量低下、および電池の保存中における劣化を少なくさせようとするものである。

【0009】 本発明者らは、鋭意検討を重ねた結果、 LiNiO_2 の表面を LiCoO_2 、 LiMnO_2 の少なくとも1種類で被覆すると、前記目的を達成し得るとの知見を見出した。

【0010】 非水電解液二次電池に関する本発明は、前記知見に基づいて成し得たものであって、少なくとも正極と、負極と、エステル類を含有する非水電解液とからなる非水電解液二次電池であって、前記正極の活物質であるニッケル酸リチウム Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$) の表面を、コバルト酸リチウム Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$) および、マンガン酸リチウム Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$) のうちの少なくとも1種で被覆したことを特徴としている。

【0011】 ここで、非水電解液に含まれる前記エステル類の代表例としては、炭酸ジエチル、炭酸エチレン、炭酸プロピレン、プロピオン酸メチル、γ-ブチロラクトン等を挙げることができる。しかし、前記の電池内における LiNiO_2 との反応はエステル類に共通する問題であるため、必ずしもこれらのエステルに限定されるものではない。

【0012】

【作用】 本発明における LiNiO_2 の非水電解液との反応の抑制作用は、 LiNiO_2 の表面が、エステル類に対して相対的に反応性の小さい LiCoO_2 や LiMnO_2 によって被覆されることにより、エステル類と活物質との間で起こる表面反応であるところの酸化、分解、重合等の反応が抑制されるものと考えられる。更に、充放電反応に伴うリチウムイオンの移動は、表面層の LiCoO_2 や LiMnO_2 を円滑に拡散して内部の LiNiO_2 まで達し、充放電容量的には LiNiO_2 が支配的で、その特長である高容量が得られるものと考えられる。エステル類との反応が LiCoO_2 や LiMnO_2

NiO_2 よりも更に少ないが、リチウムイオンが拡散しない金属（白金、金など）、およびカーボンで LiNiO_2 の表面を被覆した場合は、充放電容量が著しく低下した。このことから、被覆する物質は、 LiCoO_2 や LiMnO_2 に限らず、リチウムイオンを拡散し、エステル類に対し LiNiO_2 よりも相対的に反応性の小さいものであれば、 LiCoO_2 や LiMnO_2 と同様の効果が得られるものと予想されるが、そのような物質を探索するための更なる検討を必要とする。

【0013】

【実施例】以下、図面と共に本発明を具体的な実施例に沿って説明する。

【0014】まず、正極活物質について実施例に共通する製造方法について示す。水酸化ニッケル粉末と水酸化リチウム粉末とを混合し、700℃の酸素雰囲気中で加熱するという公知の方法で得られた LiNiO_2 粉末を、これを被覆する化合物の遷移金属を含む水溶性の塩、例えば硝酸コバルトおよび／あるいは硝酸マンガン

の水溶液中に攪拌しながら分散させ、この懸濁液にアルカリ塩、例えば水酸化リチウムの水溶液を添加することにより、核となる前記 LiNiO_2 粉末の表面に、被覆する化合物の遷移金属を含む化合物を析出させることができる。攪拌を停止して得られた沈殿物を、水洗、乾燥して中間段階の粉末を得る。

【0015】この中間段階の粉末に類似したものを得るには、他の方法もある。例えば、 LiNiO_2 を基材材料に、コバルト塩および／あるいはマンガン塩をターゲットにしてスパッタリングを行う方法、また、 LiNiO_2 粉末にコバルト塩および／あるいはマンガン塩粉末をメカノケミカルに被覆する方法等があるが、製造の困難さ、被覆の不完全さの観点から、前述の溶液中からの析出による方法が好ましい。

【0016】中間段階の粉末に析出させた化合物の量に応じて、 LiCoO_2 および／あるいは LiMnO_2 を得るに相当する水酸化リチウム粉末と共に空气中で加熱する。このときの時間は2～3時間でよく、長時間行くと表面層の Co および／あるいは Mn と内部の Ni とが相互拡散し、固溶体が形成されてしまう。

【0017】得られた活物質の被覆の状態をX線マイクロ分析(XMA)によって観察した。活物質をエポキシ樹脂に混ぜて硬化させ、その任意の面を研磨すると活物質の断面を露出させることができる。図1にXMAの面分析で得られた代表的な結果の模式図を示した。核となる LiNiO_2 の表面に LiCoO_2 および／あるいは LiMnO_2 が生成している様子を示している。図中Aは Ni の存在する部分、Bは Co および／あるいは Mn の存在する部分を示す。

【0018】次に、実施例における試験用円筒形電池の作成方法と構成の概要を以下に示す。

【0019】正極合剤ペーストは前述の方法で得られた

正極活物質、アセチレンブラックおよびポリフッ化ビニリデンを100:4:5の重量比で混合したものに、N-メチル-2-ピロリドンを塗布するに適切な粘度を有するまで溶剤として添加した。この正極合剤ペーストを、アルミニウム箔の両面に塗布して乾燥、圧延処理をして正極板を調製した。一方、負極板はコークスを焼成して得られた炭素材、フッ素樹脂系結着材をそれぞれ100:10の重量比で混合し、これをカルボキシメチルセルロース水溶液で練合してペーストとし、銅箔の両面に塗布して乾燥、圧延処理をして調製した。電解液は、種々の組み合わせで検討したが、いずれの場合も結果は同様であったため、具体的な実施例の中では煩雑を避けるために、便宜上、炭酸プロピレン、炭酸エチレンの等体積混合溶媒に、支持電解質として過塩素酸リチウムを1モル/1の割合で溶解して調製した電解液の場合を述べる。

【0020】帯状の正・負極の両極にリードを付け、ポリプロピレン製セパレータをはさんで全体を渦巻状に巻いた。これをステンレス鋼製電池ケースに収納した後に所定量の電解液を注入し、その他の構成部品を装着して電池を構成した。

【0021】こうして作成した円筒形電池の縦断面図を図2に示した。図中1は極板群2を収容した電池ケースを示し、この電池ケース1を密封する封口板3には正極リード4が接続され、電池ケース1の底部には負極リード5が接続されている。6はパッキングを示し、気密性を保つと共に、正極端子である封口板3と負極端子をなす電池ケース1とを絶縁する機能をもつ。7の絶縁リングは、極板群2の正・負極板が電池内部で電池ケース1と封口板3に接触して短絡することを防いでいる。

【0022】（実施例1）前記の正極活物質の製造方法において、被覆する化合物の遷移金属を含む水溶性の塩に硝酸コバルトを用いて、 LiNiO_2 表面に LiCoO_2 を被覆した正極活物質を合成した。試験用円筒形電池の作成方法と構成は前記の方法と同じである。この電池を本発明電池Aとする。

【0023】（実施例2）前記の正極活物質の製造方法において、被覆する化合物の遷移金属を含む水溶性の塩に硝酸マンガンを用いて、 LiNiO_2 表面に LiMnO_2 を被覆した正極活物質を合成した。試験用円筒形電池の作成方法と構成は前記の方法と同じである。この電池を本発明電池Bとする。

【0024】（実施例3）前記の正極活物質の製造方法において、被覆する化合物の遷移金属を含む水溶性の塩に等量の硝酸コバルトと硝酸マンガンを用いて、 LiNiO_2 表面に LiCoO_2 および LiMnO_2 を被覆した正極活物質を合成した。試験用円筒形電池の作成方法と構成は前記の方法と同じである。この電池を本発明電池Cとする。

【0025】（比較例1）正極活物質として表面になに

も被覆していない LiNiO_2 を用いた他は、前記実施例と同じである。この電池を比較電池Dとする。

【0026】(実験1) これら電池A~Dを用いて、200回までの充放電を繰り返し、その放電容量の低下の度合いを比較した。このときの試験条件は、20℃の雰囲気中に置かれた各電池を140mAの定電流で、3.0V~4.1Vの電圧範囲で充放電させるものである。

【0027】この結果を図3に示す。図3より、本発明電池A、B、Cは充放電の繰り返し初期には、比較電池Dよりも放電容量がわずかに小さいものの、低下の度合いが少なく、約30回~70回の繰り返し以後は、比較電池Dよりも放電容量が大きくなることわかる。

【0028】(実験2) 20℃の雰囲気中に置かれた電池A~Dを、140mAの定電流で4.1Vまで充電した後、60℃の雰囲気中で3週間放置した。放置後の電池を20℃の雰囲気に戻し、再び140mAの定電流で4.1Vまで充電した後の放電容量を測定した。これにより放置による劣化の度合いを評価した。

【0029】この結果を表1に示す。

【0030】

【表1】

	放電容量 (mAh)
本発明電池A	497
本発明電池B	511
本発明電池C	502
比較電池D	419

【0031】表1より、本発明電池A、B、Cは比較電池Dよりも放電容量が大きく、放置による劣化が少ない

ことがわかる。

【0032】

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、本発明によれば、少なくとも正極と、負極と、エステル類を含む非水電解液とからなる非水電解液二次電池において、正極活物質であるニッケル酸リチウム Li_xNiO_2 ($0 < x \leq 1$)の表面を、コバルト酸リチウム Li_xCoO_2 ($0 < x \leq 1$)および、マンガン酸リチウム Li_xMnO_2 ($0 < x \leq 1$)のうちの少なくとも1種で被覆することにより、高容量という LiNiO_2 の特長を損なうことなく、非水電解液との反応を抑制し、充放電の繰り返しに伴う容量低下、および電池の保存中における劣化の少ない非水電解液二次電池を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例における活物質の被覆状態を示す模式図

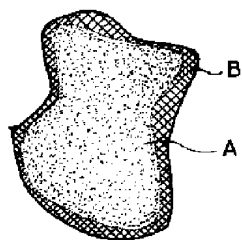
【図2】本発明の実施例における円筒形電池の縦断面の概略図

20 【図3】電池の充放電の繰り返しによる放電容量の低下の違いを示す特性図

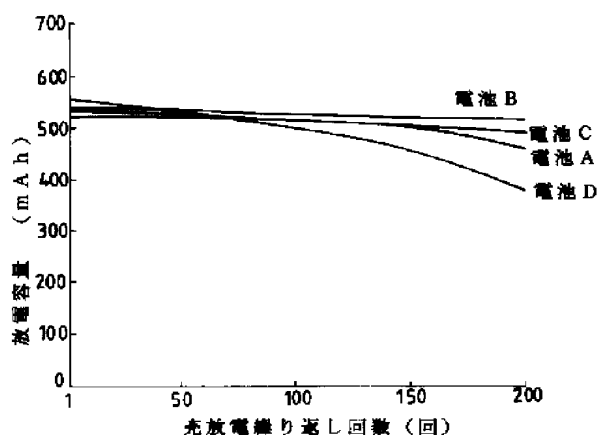
【符号の説明】

- 1 電池ケース
- 2 極板群
- 3 封口板
- 4 正極リード
- 5 負極リード
- 6 パッキング
- 7 絶縁リング

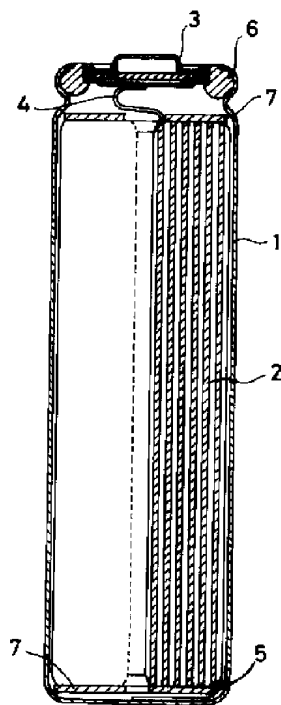
【図1】



【図3】



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 小林 茂雄
大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
産業株式会社内